# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

61-069073

(43)Date of publication of application: 09.04.1986

(51)Int.CI.

G03G 9/08

(21)Application number: 59-191117

(71)Applicant : ORIENT KAGAKU KOGYO KK

(22)Date of filing:

12.09.1984

(72)Inventor: KAWAGISHI YOJI

NARITA SHINICHI KIRYU TAKASHI UOMOTO AKITSUGU

### (54) TONER FOR DEVELOPING ELECTROSTATIC CHARGE IMAGE

(57)Abstract:

PURPOSE: To improve the dispersibility with resin components and thermal stability by incorporating the zinc complex compd. of an arom. oxycarboxylic acid which may have a substituent as a charge control agent into a toner thereby preparing the toner for electrostatic charge image. CONSTITUTION: A substantial alkali is added to an oxycarboxylic acid and the acid is dissolved in water. A zinc metal imparting agent is added thereto so as to be incorporated at about 1:2 by molar ratio and the mixture is subjected to heating, pH adjustment and reaction, by which the zinc complex compd. of the arom. oxycarboxylic acid expressed by formula (A, A' denote the residual group of the arom. oxycarboxylic acid which may have the substituent and M denotes paired ions) is obtd. Such zinc complex compd. is compounded at 0.1W10pts.wt., more preferably 0.5W5pts.wt. with 100pts.wt. the toner resin, by which the toner for developing the electrostatic charge image is pred. Mixing of a styrene resin, with the above-mentioned toner to improve the adhesiveness, shelf life, etc. is possible.

### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

⑩日本國特許庁(JP)

①特許出願公開

## @ 公開特許公報(A) 昭61-69073

@int,⊄i,⁴

庁内整理番号

❷公開 昭和61年(1986)4月9日

G 03 G 9/08

7381-2H

審査請求 未請求 発明の数 1 (全4頁)

母発明の名称

!

静電荷像現像用トナー

識別記号

②特 顋 昭59-191117

会出 駒 昭59(1984)9月12日

© 発明者 川岸 の 発明者 成田

洋 司

人幡市八幡三本橋18-160

 新 — 隆 司

河内長野市日東町 6 - 18 大阪市城東区関目 3 - 10-23

10元 57 名 M 主 歴 37 例 発 期 者 魚 本 類 刷

高槻市芝生町3-4-4

の出願人 オリエント化学工業株

大阪市旭区新森1丁目7番14号

式会社

砂代 瑆 人 弁理士 伊藤 経宣

剪 粗 曹

#### 1. 発明の名称

級護荷爾現像用トナー

### 2.特許請求の範囲

- 監検基があつてもよい方を設すキシカルボン酸の亜鉛鉛化合物を開電制配網として含有することを特徴とする、静電荷像現像用トナ
- 2. 乗鉛結化合物が、樹脂100重量部に対して0.5~5 重量部である、特許請求の範囲を1項記載の静電荷像現像用トナー。

### 3.発明の詳細な説明

本発明は、電子写真、貯電配録及び貯理印刷 等における貯留階級を現像するための、新想な 配式負荷電トナーに関するものである。

元来、静磁熔像は、その参戦引力によりトナーを付着せしめることにより、現像して可視化することができるが、この場合における時間治 像の現像刺として、液体現像剤の他に粉末現像 類が広く用いられている。 この粉末現保剤は、天然樹脂または合成樹脂に含色剤・荷蔵剤御解、流動化系等を分散させた平均粒径15mmのトナーと、160~200mmの鉄粉またはフェクイト粉のキャリアとの混合物より成る2成分系現像剤と、天然粒脂または合成樹脂に着色剤、有幾側和隔。流動化剤、磁性体より成る1成分系現像剤とに大別することができる。

#### 特別昭61-69073(2)

しかしながら、これらの荷電料御利としての 免料・飼料は、特益が複雑で安定性に乏しく、 例えば、機械的摩潔および香製、温・温度条件 の変化、成気的衝撃および光風射等により分解 または変質して、荷電初物性が失なわれ易い。

て合有することを特徴とする、**雰**覧荷像現像用 トナーである。

本発明に係る亜鉛酸化合物は、次の方法によって合成するにとが出来る。

オキシカルギン酸に充分なアルカリを加えて 水に溶解し、亜鉛金銀付与剤をモル比で1:2 になるように加えて加熱し、p E を総整し、反 節を行ない沈穀物をう取し、充分水洗し、乾燥 する。

ての生成物は、次の一般式

また、一つの本質的欠陥は、有色物質であるために、特定の色相を有するトナー用には難色又は実質的に無色と見なし得る荷葉制御解が必要であるという必要条件に強守する点にある。

設近に至って、この必要条件を向たするのとして、特別的53-127726号、特別的57-104940号、特別的57-111541号、特別的57-124957号公規等に復々の時化合物が開示されているが、反路化合物は、なお若干の登色を免がれ場ないものである。

本発明者らは、樹脂成分との分散性が良好で、また、溶融政内が充分出来る温度まで熟安定性を有し、しかも無色の物質であって、トナーに負荷電を付与することが出来る化合物について鋭度研究した結果、虚製者があってもよい芳香族オキシカルボン袋の亜鉛結化合物が特に登れていることを見出し、本発明を完成したものである。

本発明は、は後輩があつてもよい芳香族オキシカルボン酸の亜鉛鉛化合物を荷数副強剤とし

$$\begin{pmatrix}
0 & & & & \\
0 & & & & & \\
c & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & \\
0 & & & \\
0 & & & \\
0 & & & \\
0 & & & \\
0 & & & \\
0 & & &$$

(式中、 A およびかは、 置換差があってもよい 芳香波オキシカルポン酸の残器を示し、 F は、 対イオンを示す。 )

で表されるものと弦定される。

この場合における対イオンは、生成物の後処理の条件によって反更することが出来る。例えば、ろ適的のP目を3以下となし、ろ適後、P目が5~7位になるまで洗浄すれば、対イオンは水来イオンであり、アルカリでP目を中性~アルカリ性にすればアルカリ金属イオン等となり、更に各種アミンの塩酸塩で処理するならば、各種のアンモニウム塩が得られる。

ちなみに、トナー成分中に新加される一般式 (2)で設わされる結化合物の量は、組脂100類

特開昭61~69073 (3)

量部に対し、一般に 0.1~1 0 放盤部、好ましくは 0.5~5 風食部の割合で含有せしめる。

本発明トナーは、普通は、キャリアと混合して2成分系型収用を提供するが、もちろん、1 成分系型像剤としても使用出来る。

以下に製造的を示す。

製造例 1 (2ーヒドロキシー3ーナフト x 飲の亜鉛着化合物の合成)

た ( 対イオン Ma、以下本端化合物を化合物(2)と オス. )

製造例 3 (チーシャリプチルー2ーヒドロキシー3ーナフトエ酸の亜鉛結化合物の合成) ターシャリプチルー2ーヒドロキシー3ーナフトエ酸12.2gr(0.05モル)を2まず性ソーダ水溶液200grに完溶させて、約70℃に昇温する。次いで、塩化亜鉛3.4gr(0.025モル)を水100grに溶かし、30分配で高下する。70~80℃で2時間保ち、p4を7.0±0.5に加發し、反応を終了する。熱時ろ強、水洗、乾燥して、淡黄色の微粉の錯化合

次に実施例を示す。なお実施的中において、 「遊量節」を「節」と略して記載する。 を無無」

合物を化合物のとする。)。

物 1 3.1 g s を 得た ( 対イオン Ma、以下本 對化

ポリエステル関聯 ・・・・・ 100 版 (花玉石絵社典、ATR-2010) 質色染料 ・・・・・2 塚 2 ーヒドロキシー3 ーナフトエ酸 4 2.2 g r ( 0.2 2 モル ) を 2.7 多 新性 ソーダ 永裕 放 5 0 0 g r に 完 格 させて 、 約 7 0 ℃ に 昇温する。

次いで、縦紋垂範35.5gr(0.13モル)を水100grにおかし、30分間で縮下する。70~80℃で2時間保ち、p5を7.0±0.5に調整し、皮灰を終了する。熱勢ろ遠、水洗、花焼して、炭穀色の激粉の確化合物47.5grを持た(対イオン 1/4、以下本誌館化合物を化合物(1)とする。)。

型 数 列 2 (3,5-ジターシャリプチルサリテル鉄の亜鉛 時化合物の合故)

3,5 ~ ジターシャリブテルサリテル酸44
.4gr(0.18モル)を2 \* 前陸ソーダ水溶液
400grに完格させて、約70℃に昇温する。
次いで、偏低亜鉛25.5gr(0.09モル)
モ水100grに窓かし、30分間で満下する。
70~80℃で2時間保ち、pBを7.0±0.5 に調整し、反応を終了する。熟時ろ過。水能、
死難して、白色の微粉の鉛化合物43grを得

(オリエント化学工業社製 . Valifast Blue 2606)

**计色颜料** ----- 4部

(銅フタロシアニン)

化合领(1) ----- 1 匹

上記配合物をボールミルで均一に予個組合し、プレミツクスを調型する。次いで協ロールで密助規制し、冷却は、減知ミルで退役跡し、更にエアージェットミルを用いて扱み砕した。 得られた設役末を分級して拉路10~20×0を有する資色トナーを過た。

得られたトナー3部に対して依铅キャリア 9 7 部を混合して現像剤を調整した。本現像剤の初期ブローオフ育型最は一 2 8.3 A C /8 \* であった。本現像剤を市銀のセレンドラムに磁気ブラシ環染法にてトナー重要を形成したところ、カブリのない鮮明は骨色の順限が得られた。本トナーは、選続後写5 0.00 0 枚後においても複写品質の低下はみられなかった。

実施例2

### 特得明61-69073 (4)

エボキシ留能 ・・・・ 100番
(シエル化学社製・エピコート1004)
カーボンブランク ・・・・・ 8 記
化合物(2) ・・・・・ 2 節
上記配合物を実施例1と商様に処理して黒色

得られたトナー 3 部に対して鉄 粉キャリア 9 7 配を混合して現像 利を糾 壁した。本現像 利の 初期 ブローエフ 荷電 値はー 2 4.1 A G/8 で で あった。 本 現像 剤を実 離例 1 と 間 確 に 板 写 し た と こ ろ、 カ ブ リ の ない 鮮 明 な 果 色 の 直 炭 が 得 ら れ た。 本 トナー は、 連 転 復 写 5 0.00.0 枚後 に おい て も 復写 品質の 低下 は みられ なかった。

#### 実施例3

トナーを踏毀した。

f

とろ、カブリのない解例な赤色の画像が得られた。本トナーは、連続複写 5 0,0 0 0 枚後においても複写品質の低下はみられなかつた。

#### 容许到 5

 
 次子レンーホーブチルメタクリレート共重合 物能(65/35)
 ・・・・・100 

 C.I.Solvent yellow 77
 ・・・・・8 部

 化合物(3)
 ・・・・・2 部

上記配合物を実施例1と周珠に処理して資色 トナーを調製した。

得られたトナー 3 部に対して鉄粉キャリア 9 7 部を混合して現象剤を調整した。本現銀剤の初期ブローオフ荷雄並は-2 1.8 m C/gr であつた。本現銀剤を実施例 1 と内 級に被写したところ、カブリのない鮮明な黄色の面像が得られた。本トナーは、逆転装写 5 0.0 0 0 収度においても数写品質の低下はみられなかった。

限許出順人 オリエント化学工業株式会社 化 理 人 弁理士 毎 騒 B 5 等られたトナー3部に対して飲勢キャリア97部を混合して乳像剤を調整した。本現像剤の初期ブローオフ荷電量はー25.2mC/gsであった。本現像剤を実施例1と同様に複写したところ、カブリのない細線再吸性の優れた画像が得られた。本トナーは、連続複写50.000枚後においても複写品質の低下はみられなかった。実施例4

ステレンーローブチルメタクリレート 共策合 磁船(65/35) ····· 100 郡 赤色染料 ····· 8 郡 (オリエント化学工業社製、Valifast Pink 2310)

化合物(2) ••••• 2 整

上記配合物を実施例 1 と同様に処理して赤色 トナーを調査した。

得られたトナー 3 匹に対して鉄粉キャリア 9 7 部を返合して現像利を鍵整した。本項像剤の初期ブローオフ前型転は一 2 2.9 × 0 /8 r であった。本現像剤を実施例 1 と同様に復写したと

## 昭 63.2.27 発行

特許法第17条の2の規定による補正の掲載

昭和 59 年特許願第 191117 号(特開 昭 61-69073 号, 昭和 61年 4月 9日 発行 公開特許公報 61-691 号掲載)については特許法第17条の2の規定による補正があったので下記のとおり掲載する。 6 ( 2 )

	<del>,</del>	
Int.Cl. 4	識別記号	庁内整理番号
G03G 9/08		7 2 6 5 ~ 2 H
		•
	İ	
	] [	
	•	

手 統 袖 正 沙(自意)

明和62作11月18日

特許疗反位 瞬

」、事件の表示

昭和59年特許顧第191117号

2. 発明の名称

砂電荷像複像用トナー

3.福正をする者

事件との関係 特許出願人

作務 大阪市地区新森1丁目7番14号

84719619 名称 オリエント化学工業株式会社

代表者 新 植 南 二

4.代理人 〒540

住所 火阪市東区名町1丁目15番地 天満橋下代田ビル 伊藤国際特許事務係 電話 大阪 (06) 945-1056~7

4. (8994) 非阳十 印 66 B 分:

5、福正の対象

明細当の発明の詳細な説明の間

6 . 稲正の内容

(1) 列無書前5頁前3行の「残酷を示し、Nは、」を「投店を示し、Nは、」を「投店を示し、Mは、」と訂正する。

عاليا